

REC'D 11 MAR 2005 WIPO PCT

BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

> 2 7 DEC. 2004 Fait à Paris, le ...

> > Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

> > > Martine PLANCHE

DOCUMENT DE PRIORITÉ

PRÉSENTÉ OU TRANSMIS CONFORMÉMENT À LA RÈGLE 17.1.a) OU b)

INSTITUT

FOREST OFCEN

NATIONAL DE IA PROPRIETE INDUSTRIELLE SIEGE

26 bis, rue de Saint-Petersbourg 75800 PARIS cedex 08 Téléphone : 33 (0)1 53 04 53 04 Télécopie: 33 (0)1 53 04 45 23

www.inpi.fr

ETABLISSEMENT PUBLIC NATIONAL

CREE PAR LA LOI Nº 51-444 DU 19 AVRIL 1951





BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86 54

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 1/2

		[5:		Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire DB 540 e W / 2105	
REMIS	E ZZEDE	Réservé à l'INPI		NOM ET ADRESSE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE	
DATE 20 DE 2000				À QUI LA CORRESPONDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE	
LIEU		0315290		Cabinet GERMAIN & MAUREAU	
	N° D'ENREGISTREMENT			BP 6153	
	nal attribué par l' De dépôt attribuée	ባለ ከሞክ ለሰ	n a	69466 LYON CEDEX 06	
PAR L'		ε & J Σευ, Δυ	03		
	références po			u u	
	illatif) IT/SP/		·		
-		n dépôt par télécopie		'I'INPI à la télécopie	
24	NATURE DE L			4 cases suivantes	
	Demande de b	revet	X		
	Demande de co	ertificat d'utilité			
	Demande divis	ionnaire			
		Demande de brevet initiale	N°	Date	
	ou domina		N°	Date LILI	
		nde de certificat d'utilité initiale n d'une demande de	T		
		en Demande de brevet initiale	∐ N°	Date	
E		VVENTION (200 caractères ou	espaces maximum)		
Minera	Procédé d'in	noformulation d'une base	galénique biocon	npatible	
			,		
			•		
4	DÉCLARATIO	N DE PRIORITÉ	Pays ou organisation	on	
	All BEALLÊTE	DU BÉNÉFICE DE	Date	N°	
	_		Pays ou organisation	•	
		DÉPÔT D'UNE	Date	N° N°	
	DEMANDE A	NTÉRIEURE FRANÇAISE	Pays ou organisation	on N°	
			Date		
				utres priorités, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»	
E	DEMANDEUR	(Cochez l'une des 2 cases)	Personne	norale X Personne physique	
	Nom ou dénominati	on sociale	THOREL		
	Prénoms	or ocolaro	Jean-Noël		
	Forme juridique				
	N° SIREN			1 1	
	Code APE-NAF				
	Domicile	Rue	3 rue La Rochel	le	
	ou	Code postal et ville	 7 ₁ 5 ₁ 0 ₁ 1 ₁ 4 PA	ARIS	
	siège	Pays	FRANCE		
-	Nationalité]	Française	* ***	
-	N° de téléphoi	ne (facultatif)		N° de télécopie (facultatif)	
		onique (facultatif)			
		. 🗸32	Sil v a nlue d	un demandeur, cochez la case et utilisez l'imprimé «Suite»	



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE page 2/2

BR2

REI	MISE PES-BÉCEDE	Réservé à l'INPI			
LIE	u 69 INPI				
4	D'ENREGISTREMENT	0315290)		
	TIONAL ATTRIBUÉ PAF				DB 540 W / 2105
6	MANDATAIR	E (s'il y a lieu)			
ļ	Nom		TRIPOZ		the state of the s
_	Prénom		Inès		
	Cabinet ou So	ociété	Cabinet GERMA	N & MAUREAU	
	N °de pouvoir de lien contra	permanent et/ou octuel			
		Rue	BP 6153	144	
	Adresse	Code postal et ville	16 19 14 16 16 LYC	N CEDEX 06	
		Pays	FRANCE	N OLDEX 00	
	N° de télépho		04 72 69 84 30		
	N° de télécop		04 72 69 84 31		
	Adresse électr	onique <i>(facultatif)</i>			
24	INVENTEUR	(S)	Les inventeurs so	nt nécessairement des	personnes physiques
	Les demander sont les même	urs et les inventeurs es personnes	🔀 Oui		laire de Désignation d'inventeur(s)
	RAPPORT DE	RECHERCHE	 	une demande de brow	et (y compris division et transformation)
Établissement immédiat		X	and demande de previ	et (y compris division et transformation)	
	ou établissement différé				
Paiement échelonné de la redevance (en deux versements)		Uniquement pour les personnes physiques effectuant elles-mêmes leur propre dépôt Oui Non			
RÉDUCTION DU TAUX DES REDEVANCES		Uniquement pour les personnes physiques Requise pour la première fois pour cette invention (joindre un avis de non-imposition) Obtenue antérieurement à ce dépôt pour cette invention (joindre une copie de la décision d'admission à l'assistance gratuite ou indiquer sa référence): AG			
10	SÉQUENCES ET/OU D'ACH	DE NUCLEOTIDES DES AMINÉS		la description contient i	
	Le support élec	tronique de données est joint			
	séquences sur	de conformité de la liste de support papier avec le nique de données est jointe			
	Si vous avez u indiquez le no	utilisé l'imprimé «Suite», ombre de pages jointes			
	OU DU MAND	OU DEMANDEUR ATAIRE té dự signataire)			VISA DE LA PRÉFECTURE OU DE L'INPI
<	Inès TRH CPI 0301				EF BOY

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

La tolérance et l'innocuité des produits créés pour les êtres vivants, leur environnement et leur sécurité d'utilisation sont plus que jamais d'actualité, quel que soit le domaine. En matière de formulation cosmétique et encore plus dans le domaine des formulations dermo-cosmétiques, la prise en compte de ces facteurs est essentielle. Les produits dermo-cosmétiques sont souvent de par leur destination appliqués principalement sur des peaux fragilisées et réactives. L'obligation de neutralité est donc encore plus importante que pour les produits cosmétiques classiques, comme les produits de soin ou de maquillage.

En effet, les maladies de la peau ont en général pour conséquence biologique un affaiblissement de l'écosystème cutané et un accroissement de la sensibilité de la peau aux agents externes. Dans les problèmes de réactivité ou de dysfonctionnement liés à ces agents externes interviennent certains éléments contenus dans les bases cosmétiques, notamment les tensio-actifs, les conservateurs et la qualité de l'eau utilisée.

Dans une formulation cosmétique et/ou dermo-cosmétique destinée à développer une émulsion, une crème, un lait, voire une lotion ou une huile, on distingue classiquement deux éléments, à savoir, d'une part la base ou support, appelée galénique (objet de la présente invention), et d'autre part le ou les actifs cosmétiques, dermo-cosmétiques ou médicamenteux.

La base galénique dermique et/ou cosmétique n'a dans l'état de l'art aucune vocation biologique, elle constitue uniquement un véhicule ou support destiné:

- à véhiculer l'actif au bon endroit,

10

15

20

25

30

35

- à apporter à l'utilisateur ou consommateur les effets sensoriels qu'il attend par rapport à sa destination (yeux, corps, visage), sa forme (lait, crème), et à son parfum,
- à stabiliser et conserver le produit cosmétique et les actifs appropriés,
- à assurer la ou les fonctions de base attendues, en garantissant la plus grande compatibilité possible avec tout type de produits et de complexes actifs,

Et elle doit de plus, avoir une excellente tolérance vis-à-vis de la peau.

En cosmétique et/ou dermo-cosmétique, les bases sont principalement constituées de deux phases, une phase aqueuse et une phase

grasse, dans lesquelles sont ajoutés des émulgateurs, et des agents techniques de stabilisation et de conservation, ainsi que des actifs cosmétiques ou pharmaceutiques.

Cette base elle-même peut parfois, lorsqu'elle est appliquée sur une peau fragilisée et/ou réactive, provoquer par elle-même des réactions d'irritation et des phénomènes d'intolérance cutanée, qui vont s'ajouter aux réactions provoquées par les actifs, ou dus aux pathologies cutanées déjà présentes.

La base galénique utilisée comme véhicule se doit donc d'être parfaitement tolérée, et ce quels que soient l'état de la peau et les actifs vehiculés.

10

15

20

30

35

La présente invention permet de résoudre l'ensemble des problèmes ci-dessus évoqués, et concerne une base galénique dermique et/ou cosmétique à très haute tolérance, et parfaitement tolérée par la peau, quels que soient les ingrédients actifs et les additifs usuels utilisés en cosmétique et/ou dermo-cosmétique qui y sont incorporés et quels que soient les pathologies de la peau.

Cette base est définie pour respecter l'écosystème de la peau et être biocompatible avec les actifs cosmétiques et/ou médicamenteux, et avec l'état biologique de peaux fragilisées par la maladie.

Cette base galénique dermique et/ou cosmétique, en améliorant notamment la viabilité cellulaire, permet d'obtenir une résistance accrue aux ajouts externes, et une hydratation, optimales, et donc une peau moins réactive. Elle permet également une diminution des phénomènes allergènes, tout en contenant des quantités réduites de conservateurs, qui peuvent également être une source de réactions d'intolérance.

La présente invention concerne une base galénique dermique et/ou cosmétique, caractérisée en ce qu'elle contient dans sa phase aqueuse, au moins deux polyols choisis chacun dans le groupe constitué par les osides, oses ou produits de réduction des oses.

Elle concerne plus particulièrement une base galénique dermique et/ou cosmétique selon l'invention, caractérisée en ce que le polyol est choisi dans le groupe des oses constitué par le glucose, le rhamnose, le xylose, le mannose et le fructose.

Elle concerne plus particulièrement une base galénique dermique et/ou cosmétique selon l'invention, caractérisée en ce que le polyol est choisi

dans le groupe des produits de réduction des oses constitué par le mannitol et le xylitol

Elle concerne plus particulièrement une base galénique dermique et/ou cosmétique selon l'invention, caractérisée en ce que le polyol est choisi dans le groupe des osides consitué par les fructooligosaccharides, le polymère trisaccharide d'acide α -L-fucose-1->3- α -D-galactose-1->3- α -D-galacturonique, l'acide hyaluronique, le sulfate de chondroïtine, les cyclodextrines, le galactoarabinane, et l'insuline.

La phase aqueuse selon l'invention permet également d'améliorer la viabilité cellulaire par rapport à une phase aqueuse classique.

Dans un mode de réalisation, la base galénique dermique et/ou cosmétique comprend dans sa phase aqueuse au moins un polyol choisi dans le groupe des oses ou des osides, et au moins un polyol choisi dans le groupe des produits de réduction des oses.

15

20

25

30

35

10

Beaucoup de formulations cosmétiques, dermo-cosmétiques et/ou de soin comportent une phase grasse. Cette phase grasse peut en elle-même parfois avoir des effets négatifs sur la peau, notamment par action des lipoperoxydes qui pourraient s'y former. Ainsi pour garantir la haute tolérance maintenue par la phase aqueuse, lorsque la formulation comporte une phase grasse, une substance dite lipo-régulatrice est additionnée.

Cette susbstance lipo-régulatrice permet de rééquilibrer les élements lipidiques de la peau et d'optimiser la tolérance sur des peaux déficientes.

Cette substance lipo-régulatrice en s'incorporant dans les structures moléculaires cutanées (membranes cellulaires, ciment intercellulaire épidermique) abaisse le seuil de réactivité de la peau.

L'invention concerne ainsi une base galénique dermique et/ou cosmétique selon l'invention caractérisée en ce qu'elle comporte en outre une phase grasse comportant une substance choisie parmi les substances liporégulatrices

Elle concerne plus particulièrement une base galénique dermique et/ou cosmétique selon l'invention, caractérisée en ce que la substance liporéquiatrice est choisie parmi :

- les extraits lipidiques de plancton ou d'algues, comme Laminaria ochroleuca, riches en acide eicosapentaénoïque et en acide docosahexaénoïque.

10

15

20

25

30

35

- les huiles végétales contenant des triglycérides riches en acide alpha-linolénique, comme l'huile de colza, de soja, de lin,
- les huiles de poisson riches en acide alpha-linolénique, eicosapentaénoïque et docosahexaénoïque,
- les produits obtenus par chimie de synthèse ou de biosynthèse, de types mono, di ou triglycérides, ainsi que des phospho- et glyco-lipides dont la composition en acides gras se situe entre 10 et 100%, en acides alpha linolénique, eicosapentaénoïque et docosahexaénoïque.

Les éléments constitutifs de cette base galénique dermique et/ou cosmétique permettent de la rendre neutre vis-à-vis de la peau, et de garantir une parfaite innocuité vis-à-vis de celle-ci, c'est-à-dire lui permettent de respecter l'intégrité de celle-ci et de la rendre particulièrement adaptée aux peaux réactives. Ces résultats sont obtenus par une amélioration et/ou augmentation de la tolérance, à la fois de la phase aqueuse et de la phase grasse, par amélioration de la viabilité cellulaire, ainsi que par la non-réactivité des composants, c'est-à-dire leur neutralité vis-à-vis des actifs et des ingrédients classiquement utilisés en cosmétique et en dermo-cosmétique.

Les éléments constitutifs d'une base selon l'invention permettent également de maintenir et de rétablir l'homéostasie cutanée, y compris pour les peaux dans un état pathologique, et favorisent, lorsque des actifs sont incorporés, la réception de ces derniers par la peau.

Les bases galéniques dermiques et/ou cosmétiques de la présente invention conservent leur niveau de tolérance, quels que soient l'actif ou les actifs incorporés et véhiculés, et préservent des altérations cellulaires cutanées liées aux facteurs environnementaux.

Les constituants des bases galéniques dermiques et/ou cosmétiques selon l'invention, à savoir la phase aqueuse et/ou la phase grasse, sont par leur teneur respective en polyols ou en substances liporégulatrices utiles pour garantir l'écosystème général de la peau.

De préférence, une base galénique dermique et/ou cosmétique selon l'invention est caractérisée en ce que la teneur totale en polyols est comprise entre 0,1 et 40 % en poids total de la phase aqueuse, et, lorsque la base comporte une phase grasse, la teneur totale en substances liporégulatrices est comprise entre 0,01 et 100 % en poids total de ladite phase grasse.

On entend par polyol, un composé organique hydrocarboné possédant plusieurs groupes hydroxyles.

On entend par ose, un glucide contenant de 3 à 8 atomes de carbone, tous porteurs d'un groupe fonctionnel caractéristique oxygéné, groupe hydroxyle, cétone et/ou aldéhyde.

On entend par oside, un composé de la famille des glucides, produit de condensation avec élimination d'eau, de molécules d'oses ou de dérivés d'oses, liées entre elles par des liaisons glycosidiques.

On entend par produit de réduction des oses, des polyols linéaires obtenus par réduction de la fonction aldéhyde, qui cyclise un ose.

On entend par substance « lipo-régulatrice », une substance lipidique riche en acides gras poly-insaturés de type omega 3 (notamment acide alpha linolénique, acide eicosapentaenoique, acide docosahexaénoïque), qui en s'incorporant dans les structures moléculaires cutanées (membrane cellulaire, ciment intercellulaire épidermique) permettent d'abaisser significativement le seuil de réactivité de la peau.

La présente invention concerne également l'utilisation d'au moins un polyol choisi dans le groupe des osides, oses ou produits de réduction des oses, dans la phase aqueuse d'une base galénique dermique et/ou cosmétique, pour en améliorer la tolérance et optimiser les effets des actifs.

Dans un mode de réalisation particulier selon l'invention, le polyol est choisi dans le groupe des oses constitué par le glucose, le rhamnose, le xylose, le mannose et le fructose.

Dans un autre mode de réalisation, le polyol est choisi dans le groupe des produits de réduction des oses constitué par le mannitol et le xylitol.

Dans un autre mode de réalisation, le polyol est choisi dans le groupe des osides comme le fructooligosaccharide, le polymère trisaccharide d'acide α -L-fucose-1->3- α -D-galactose-1->3- α -D-galacturonique, l'acide hyaluronique, le sulfate de chondroïtine, les cyclodextrines, le galactoarabinane, et l'insuline.

La présente invention est maintenant exposée au plan expérimental.

30

10

15

20

Mise en évidence de l'amélioration de la tolérance :

On a vérifié les proriétés d'amélioration de la tolérance par les polyols tels que précédemment définis, par un test permettant de mettre en évidence la non-altération de la fonction allostimulante des cellules de Langerhans épidermiques humaines.

Les polyols ont été mis en solution à une concentration de 2mg/ml dans un support.

Les supports testés, à savoir le xylitol, le rhamnose, le mannitol et le fructooligosaccharide ont été testés en culture mixte lympho-épidermique, seuls ou ensemble, aux concentrations finales de 1 et 10 %.

Le test a été conduit selon le protocole décrit dans « Human in vitro T cell sensitization using hapten-modified epidermal Langerhans cells » Advances in experimental medicine and biology, 1993, 209, pp 212, C. Moulon et al.

Des essais préliminaires de viabilité des cellules de Langerhans après 18 heures d'incubation en présence des différents produits n'ont pas montré d'effet toxique aux doses utilisées.

Les résultats des trois expériences réalisées avec des cellules provenant de différents donneurs montrent que les différents produits aux doses de 1 ou 10 % ne modifient pas de façon significative la fonction allostimulante de cellules de Langerhans. On observe seulement une légère diminution de cette fonction dans une expérience sur 3, lorsque les polysaccharides sont ajoutés ensemble à la culture mixte lympho-épidermique, à la dose de 10 %. L'interleukine 10 (IL10), connue pour son effet immunosuppresseur, est utilisée à titre de contrôle.

Les résultats montrent que dans des conditions normales, les supports des différents polyols testés ne modifient pas la fonction allostimulante des cellules de Langerhans épidermiques humaines.

30

15

20

Activité désensibilisante :

On observe l'activité désensibilisante de l'extrait lipidique de Laminaria ochroleuca, par abaissement du seuil de réactivité provoquée par une molécule irritante, à savoir le DNFB (di-nitro-fluoro-benzène).

Cette activité de l'extrait lipidique de Laminaria ochroleuca a été vérifiée par dissolution de l'extrait lipidique de Laminaria ochroleuca à 2 %, dans de la phase grasse d'une base galénique dermique et/ou cosmétique selon l'invention. La composition obtenue a été appliquée sur un expérimentateur à raison de 12,5 µl de crème matin et soir, pendant 3 jours.

Après 3 jours d'application, une dose irritante de DNFB (di-nitro-fluoro-benzène) (0,4 %) est appliquée, et l'œdème est mesuré à 3, 6, 9 et 24 heures après application. Les résultats obtenus montrent une diminution de l'œdème sur une peau, après application de la base avec l'extrait lipidique de Laminaria ochroleuca, en comparaison de l'application de la même dose de DNFB sans cette base..

Viabilité cellulaire :

15

20

La viabilité cellulaire des fibroblastes est appréciée par la technique de conversion du WST-1(*), qui consiste à évaluer l'activité du système mitochondrial succinate-tetrazolium reductase des cellules vivantes.

Le WST-1 (Boehringer/Roche) est réduit en un précipité coloré de formazan. La viabilité cellulaire est déterminée par lecture spectrophotométrique à 450nm. L'intensité de la densité optique est proportionnelle au nombre de cellules vivantes

(*) :Sel de tetrazolium WST-1 : (4-(3-(4-lodophenyl)-2-(4-nitrophenyl)-2H-5-tetrazolio)-1,3-benzene disulfonate)

25

Ensemencement

Les fibroblastes sont ensemencés dans des microplaques de 96 puits à raison de 10 000 cellules par puits dans 200µl de milieu standard DMEM (SIGMA) enrichi en facteurs de croissance (10% SVF). Les plaques sont incubées 10 min puis 2 à 4 h, à 37°C, en atmosphère humide contenant 6% de CO2.

Gamme de concentrations testées

Les différentes concentrations à tester sont préparées à partir d'une solution —mère des polyols selon l'invention à 0,1 g/l jusqu'à 10g/l dans de l'eau.

Traitement

10

15

30

Après élimination du milieu DMEM, les différentes dilutions de produit sont mises au contact des cellules. Les milieux ne sont pas renouvelés au cours de l'expérience.

Chaque point est réalisé en triplicate.

La cytotoxicité (test au WST-1) est mesurée après 10 min et 2 et 4 h de contact.

La densité optique est lue au lecteur de microplaque ELISA à 450nm.

	0.1 g/l	1 g/l	10 g/l	Eau distillée
Viabilité 10 min	100	100	100	5
2h	98	95	101	0
4h	65	70	85	0

Les résultats montrent une augmentation de la viabilité pour des solutions contenant les polyols incorporés dans la phase aqueuse de la base galénique dermique et/ou cosmétique selon l'invention, et ce même après 4 heures.

Selon l'invention, la base galénique dermique et/ou cosmétique a un pH voisin de celui de la peau, compris entre 4 et 7, et se présente sous une forme adaptée pour une application dermique.

Elles se présentent notamment sous forme de solutions aqueuses, ou huileuses, voir alcooliques, de dispersions, de gels, d'émulsions obtenues par dispersion d'une phase grasse dans une phase aqueuse, ou inversement, de suspensions, d'émulsions. Ces préparations sont préparées selon des protocoles habituellement utilisés dans le domaine de la formulation cosmétique et/ou dermo-cosmétique.

Notamment, la phase grasse peut comprendre tout corps gras usuellement utilisé dans le domaine d'application envisagé. On peut notamment citer les corps gras siliconés tels que les huiles, les gommes et les cires de silicone, ainsi que les corps gras non siliconés, tels que les huiles et

les cires d'origine végétale, minérale, animale et/ou synthétique. Les huiles peuvent éventuellement être volatiles ou non volatiles.

La présente invention concerne donc également une composition cosmétique et/ou dermo-cosmétique caractérisée en ce qu'elle comprend une base galénique dermique et/ou cosmétique selon l'invetion telle que précédemment définie.

Ces bases cométiques seront classiquement utilisées pour préparer des crèmes de protection, de traitement ou de soin, des laits corporels, des lotions, des gels pour le soin, le nettoyage de la peau, ainsi que des produits de maquillage (fond de teint, mascara, rouge à lèvres par exemple), et des produits de nettoyage et de soin des cheveux (shampooing, lotion, crème).

10

15

25

30

35

De façon connue dans le domaine cosmétique et/ou dermocosmétique, les bases galéniques selon l'invention peuvent contenir les actifs hydrophiles et/ou lipophiles nécessaires à l'activité recherchée, et les adjuvants habituels dans les domaines cosmétiques, dermo-cosmétiques ou dermatologiques. Ces adjuvants sont par exemple, et de façon non limitative, des gélifiants hydrophiles et/ou lipophiles, des conservateurs, les antioxydants. les solvants, les parfums, les charges et les matières colorantes. Les quantités 🚁 de ces différents adjuvants sont celles utilisées classiquement dans les domaines considérés, et par exemple de 0,01 à 20 % en poids total de la composition.

Une base galénique dermique et/ou cosmétique selon l'invention est maintenant illustrée par les exemples de formulations donnés ci-après ; les compositions ci-après sont pondérales.

Exemple 1: Base galénique dermique et/ou cosmétique pour crème destinée à des peaux fragilisées

	A-Phase Grasse	
	Arachidyl alcohol/behenyl alcohol/arachidylglucoside)	1%
;	Stéarate de glycérol	5 %
	Extrait lipidique de Laminaria ochroleuca	1 %
	Squalane	15%

	Alcool cétylique2%
	B-Phase aqueuse
	Eauqsp.100 %
5	Glycérine2.0 %
	Hexylene glycol3.0 %
	Gomme de xanthane0.5%
	Conservateursqs
	Carbomer0.35%
10	
	C-Ingrédients ajoutés dans l'émulsion, à une température inférieure à 50°C.
	Mannitol0.75 %
	Fructo-oligo saccaharide5.0 %
15	Rhamnose0.3%
	Xylitol1.0%
	Eau2%
	Eau1.5%
20	NaOH0.35%
	Exemple 2: Base galénique dermique et/ou cosmétique pour crème
	destinée à des peaux normales
25	
	A-Phase Grasse
	Ceteareth-23,5 %
	Ceteareth-212 à 4 %
	Huile de germe de blé
30	Cyclomethicone7 %
	Octyl Palmitate8%
	Extrait lipidique de Laminaria ochroleuca 0,01 %
	2,0.70
	B-Phase aqueuse
35	Eauqsp.100 %
	Glycérine7.0 %
	Hexylene glycol3.0 %

	Conservateursqs
	C-Ingrédients ajoutés dans l'émulsion, à une température inférieure à 50°C.
5	PCANa0,5 %
	Mannitol
	Fructo-oligo saccharide3.0 %
	Rhamnose0.1%
	Xylitol2.0%
10	Hyaluronate de sodium0,1 %
	Eau5 %
	Tocopherol0,05 %
	Palmitate de vitamine A0,1 %
15	Phospholipides0,5 %
	Céramides 30,1 %
	Polyacrylamide & C ₁₄₋₁₃ isoparaffine & laureth-72 à 3,5 %
20	Exemple 3: Base galénique dermique et/ou cosmétique pour crème et lait destinés aux peaux exposées à la lumière du soleil
20	et lait destinés aux peaux exposées à la lumière du soleil A-Phase Grasse
20	et lait destinés aux peaux exposées à la lumière du soleil
20	et lait destinés aux peaux exposées à la lumière du soleil A-Phase Grasse
	et lait destinés aux peaux exposées à la lumière du soleil A-Phase Grasse Monostéreate de Glycerol
	et lait destinés aux peaux exposées à la lumière du soleil A-Phase Grasse Monostéreate de Glycerol
	et lait destinés aux peaux exposées à la lumière du soleil A-Phase Grasse Monostéreate de Glycerol
	et lait destinés aux peaux exposées à la lumière du soleil A-Phase Grasse Monostéreate de Glycerol
	et lait destinés aux peaux exposées à la lumière du soleil A-Phase Grasse Monostéreate de Glycerol
25	et lait destinés aux peaux exposées à la lumière du soleil A-Phase Grasse Monostéreate de Glycerol
25	et lait destinés aux peaux exposées à la lumière du soleil A-Phase Grasse Monostéreate de Glycerol
25	et lait destinés aux peaux exposées à la lumière du soleil A-Phase Grasse Monostéreate de Glycerol
25	A-Phase Grasse Monostéreate de Glycerol
25	et lait destinés aux peaux exposées à la lumière du soleil A-Phase Grasse Monostéreate de Glycerol

	12
	Hexylene glycol3.0 %
	Carbomer0.5%
	Tetra sodium EDTA0,2 %
	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
5	C-Ingrédients ajoutés dans l'émulsion, à une température inférieure à 50°C.
	Sérine0,2 %
	Mannitol
	Fructo-oligo saccharide
10	Rhamnose0.1%
	Xylitol2.0%
	Hyaluronate de sodium0,1 %
	0,1 %
	Eau5 %
15	NaOH0.5%
	Parfumqs.
	Exemple 4 : Base galénique dermique et/ou cosmétique pour lait
20	ou crème destinés à des peaux fragilisées par un agent irritant
	A-Phase Grasse
	Extrait lipidique de Laminaria ochroleuca 5 %
	Squalane5%
	Alcool cetylique2%
25	Dimethicone 50/
	Dimethicone5% Octyl palmitate5%
	5%
	B-Phase aqueuse
30	Butylène glycol0,5 - 4 %
	Eauqsp.100 %
	Glycérine
	Hexylene glycol
	Gomme de xanthane
35	Conservateursqs
JJ	C-Ingrédiente cienté - de la lace
	C-Ingrédients ajoutés dans l'émulsion, à une température inférieure à 50°C.
	<u> </u>

5	Acide glycyrrhétinique .0,1 - 1 % Mannitol .0.5 % Fructo-oligo saccharide .3.0 % Rhamnose .0.1% Xylitol .2.0% Eau .2.3 %
10	Acétate de tocophérol
15	Acide citrique
20	Exemple 5 : Base galénique dermique et/ou cosmétique pour crème ou lait pour peaux ayant des déficiences liées au vielllissement cutané.
25	A-Phase Grasse Extrait lipidique de Laminaria ochroleuca
30	B-Phase aqueuse Eauqsp.100 % Glycérine3.0 % Gomme de xanthane0.5% Conservateursqs
35	C-Ingrédients ajoutés dans l'émulsion, à une température inférieure à 50°C. Mannitol

	Fructo-oligo saccharide3.0 %
	Rhamnose0.1%
	Xylitol2.0%
	Eau7.8 %
5	
	Pyridoxine
	Pyridoxine0,01 à 0,05 %
	Acide citrique0,1 à 0,5 %
	Gluconate de zinc0,1 à 1 %
10	Citrate trisodique1 à 2,5 %
10	Eau2 %
	d-Panthénol0,1 à 1 %
	Palmitate de vitamine A0,01 à 1 %
15	Palmitate d'ascorbyle0,01 à 0,1 %
	Acétate de tocophérol0,1 à 1 %
	L-Fucose0,01 à 1 %
	Lactoferrine / Lactoperoxydase0,01 à 1 %
20	Eau2 %
	∠ /0
	Exemple 6 : Base galénique dermique et/ou cosmétique pour
	crème et lait pour peaux hyperseborrhéiques ou à tendance grasse
25	real poddy hypersebornielques ou a tendance grasse
	A-Phase Grasse
	Cotooroth 2
	3,0 %
	Ceteareth-212 à 4 %
20	Extrait lipidique de Laminaria ochroleuca 5 %
30	Squalane5%
	Alcool cetylique2%
	B-Phase aqueuse
	Eauqsp.100 %
35	Dipropylène glycol1 - 8 %
	Diméthicone copolyol01 - 5 %
	Disodium EDTA0,05 - 0,5 %
	70 - 0,3 70

		Conservateurs	qs.
		C-Ingrédients ajoutés dans l'émulsion, à une tempe à 50°C.	érature inférieure
5		Acide salicylique	0,1 - 0,5 %
		Gluconate de zinc	0,1 - 1 %
		Eau	3%
		Palmitate d'ascorbyle	· / · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
10		Acétate de tocophérol	
		Palmitate de vitamine A	0,01 à 1 %
		d-Panthénol	
		Pyridoxine	0,01 à 0,05 %
15			
		Acide citrique	
		Citrate trisodique	•
		Mannitol	
		Fructo-oligo saccharide	* *
20		Rhamnose	
		Xylitol	2.0%
		Rhamnose	0,1 à 1 %
		L-Fucose	•
		Superoxyde dismutase	0,01 à 1 %
25		Eau	4 %
		Exemple 7 : Base galénique dermique et/ou cosmé	tique pour lotion
	isotonique	·	
30		Hexylene glycol	4%
		d-Panthénol	0,1 %
		Mannitol	0.02 %
		Fructo-oligo saccharide	2.0 %
		Rhamnose	0.01%
35		Xylitol	0.50%
		TriMethyl Glycine	2 %
		Conservateurs	qs

	Eauqsp.100 %
5	Exemple 8 : Base galénique dermique et/ou cosmétique pour lotion démaquillante
	A Dhaga agusus
	A-Phase aqueuse
	Polysorbate 20
10	Caprylyl/capryl glucoside (Oramix CG110)2.0 %
10	Extrait lipidique de Laminaria ochroleuca 0,1 %
	PEG-7 glyceryl cocoate
	Hexylene glycol4-5%
	d-Panthénol0,1 % Mannitol0.02 %
15	Fructo-oligo saccharide1.0 %
	Rhamnose0.01%
	Xylitol0.50%
	Conservateursqs
	Eauqsp.100 %
20	
	Exemple 9 : Base galénique dermique et/ou cosmétique pour huile
	pour peaux fragilisées par des agents irritants
	Ethylhexyl palmitate45 %
25	Cyclomethicone30 %
	Extrait lipidique de Laminaria ochroleuca 10 %
	Tocopheryl Acetate0.5 %
	Dipropylene glycol0.5 %
	Trilinolein0,1 %
30	Trilinolenin0.1 %
	Huile de Sojaqsp.100 %

REVENDICATIONS

- 1. Base galénique dermique et/ou cosmétique, caractérisée en ce qu'elle contient dans sa phase aqueuse, au moins deux polyols choisis chacun dans le groupe constitué par les osides, oses ou produits de réduction des oses.
 - 2. Base galénique dermique et/ou cosmétique selon la revendication 1, caractérisée en ce que le polyol est choisi dans le groupe des oses constitué par le glucose, le rhamnose, le xylose, le mannose et le fructose.

10

15

20

25

30

- 3. Base galénique dermique et/ou cosmétique selon la revendication 1, caractérisée en ce que le polyol est choisi dans le groupe des produits de réduction des oses constitué par le mannitol et le xylitol.
- 4. Base galénique dermique et/ou cosmétique selon la revendication 1, caractérisée en ce que le polyol est choisi dans le groupe des osides constitué par les fructooligosaccharides, le polymère trisaccharide d'acide α -L-fucose-1->3- α -D-galactose-1->3- α -D-galacturonique, l'acide hyaluronique, le sulfate de chondroïtine, les cyclodextrines, le galactoarabinane, et l'insuline.
- 5. Base galénique dermique et/ou cosmétique selon la revendication 1, caractérisée en ce qu'elle comporte en outre une phase regrasse comportant une substance choisie parmi les substances liporégulatrices.
- 6. Base galénique dermique et/ou cosmétique selon la revendication 5, caractérisée en ce que la substance choisie parmi les substances lipo-régulatrices est un extrait lipidique de Laminaria ochroleuca riche en acide eicosapentaénoïque et en acide docosahexaénoîque.
- 7. Base galénique dermique et/ou cosmétique selon la revendication 5, caractérisée en ce que la substance choisie parmi les substances lipo-régulatrices est l'huile de soja.
- 8. Base galénique dermique et/ou cosmétique selon la revendication 5, caractérisée en ce que la substance choisie parmi les substances lipo-régulatrices est l'huile de lin.
- 9. Base galénique dermique et/ou cosmétique selon la revendication 5, caractérisée en ce que la substance choisie parmi les substances lipo-régulatrices est l'huile de colza.

10

15

20

25

30

- 10. Base galénique dermique et/ou cosmétique selon la revendication 5, caractérisée en ce que la substance choisie parmi les substances lipo-régulatrices est une huile de poisson riche en acides alpha linolénique, eicosapentaénoïque et docosahexaénoîque.
- 11. Base galénique dermique et/ou cosmétique selon la revendication 5, caractérisée en ce que la substance choisie parmi les substances lipo-régulatrices est un produit obtenu par chimie de synthèse ou de biosynthèse de types mono, di ou triglycérides, ou un phospho- ou glyco-lipide dont la composition en acides gras se situe entre 10 et 100% en acide alpha linolénique, eicosapentaénoïque et docosahexaénoïque.
- 12. Utilisation d'au moins un polyol choisi dans le groupe constitué par les osides, oses ou produits de réduction des oses, dans la phase aqueuse d'une base galénique dermique et/ou cosmétique, pour en améliorer la tolérance et / ou optimiser l'effet d'au moins un actif.
- 13. Utilisation selon la revendication 12, caractérisée en ce que le polyol est choisi dans le groupe des oses constitué par le glucose, le rhamnose, le xylose, le mannose et le fructose.
- 14 Utilisation selon la revendication 12, caractérisée en ce que le polyol est choisi dans le groupe des produits de réduction des oses constitué par le mannitol et le xylitol.
- 15. Utilisation selon la revendication 12, caractérisée en ce que le polyol est choisi dans le groupe des osides constitués par les fructooligosaccharides, le polymère trisaccharide d'acide α -L-fucose-1->3- α -D-galacturonique, l'acide hyaluronique, le sulfate de chondroïtine, les cyclodextrines, le galactoarabinane, et l'insuline.
- 16 Base galénique dermique et/ou cosmétique selon l'une quelconque des revendications 1 à 11, caractérisée en ce que la teneur totale en polyol est comprise entre 0,1 et 40 % en poids total de la phase aqueuse.
- 17. Base galénique dermique et/ou cosmétique selon l'une quelconque des revendications 5 ou 11, caractérisée en ce que la teneur totale en substances lipo-régulatrices est comprise entre 0,01 et 100 % en poids total de la phase grasse.
- 18. Composition cosmétique et ou dermo-cosmétique, caractérisée en ce qu'elle comprend une base selon l'une quelconque des revendications 1 à 11 et 16 et 17.



BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ



Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 33 (1) 53 04 53 04 Télécopie : 33 (1) 42 94 86 54

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 1../1..

(À fournir dans le cas où les demandeurs et les inventeurs ne sont pas les mêmes personnes)

		Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire	DB 113 @ W / 270601			
	pour ce dossier (facultalif)	IT/SP/BR042064				
N° D'ENREGIST	REMENT NATIONAL	03.15290				
TITRE DE L'INVI	TITRE DE L'INVENTION (200 caractères ou espaces maximum)					
Procédé d'inno	formulation d'une base g	galénique biocompatible				
r	,	/				
b-χ.						
LE(S) DEMAND	UR(S):					
THOREL Jean	-Noei					
		•				
DESIGNE(NT)	N TANT QU'INVENTEUR(S):	a'			
Nom		THOREL				
Prénoms	44 - Marie Agrico (1914 - 1920) - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 - 1920 -	Jean-Noël				
Adresse	Rue	3 rue La Rochelle				
	Code postal et ville	[7 ₁ 5 ₁ 0 ₁ 1 ₁ 4] PARIS				
Société d'app	artenance (facultatif)		- 41			
Nom		REDZINIAK				
Prénoms		Gérard				
Adresse	Rue	38 rue Prosper Legouté				
	Code postal et ville	191211610 ANTONY				
	artenance (facultatif)					
Nom Prénoms						
Prenons						
Adresse	Rue					
	Code postal et ville					
	artenance (facultatif)					
		usieurs formulaires. Indiquez en haut à droite le N° de la page suivi du	nombre de pages.			
DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) OU DU MANDATAIRE						
	lité du signataire)					
Lyon, le 16 août 2004 TRIPOZ Inès CPI 03-0100						

La loi nº78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.



PGT/FR2004/003376